PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

51) Internationale Patentklassifikation 7:		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/69468
A61K 45/06	A1	(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 23. November 2000 (23.11.00)
22) Internationales Aktenzeichen: PCT/EI 22) Internationales Anmeldedatum: 3. Mai 2000 (30) Prioritätsdaten: 199 21 693.2 12. Mai 1999 (12.05.99) (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten aus BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG D-55216 Ingelheim am Rhein (DE). (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): PAIRET, Miche August-Gerlach-Str. 22, D-55442 Stromb REICHL, Richard [DE/DE]; Im Hippel 55, Gau-Algesheim (DE). WALLAND, Alexander Wilhelm-Leuscher-Str. 20, D-55218 Ingelheim (DE). BOZUNG, Karl-Heinz [DE/DE]; Hinden D-55127 Mainz (DE). (74) Anwalt: LAUDIEN, Dieter; Boehringer Ingelheim Patente, D-55216 Ingelheim am Rhein (DE).	sser U [DE/D I [FR/D D=55 [DE/E a am Rh nithstr.	HR, HU, ID, IL, IN, JP, KR, LI, LV, IMA, ING, ING, ING, ING, ING, ING, ING, ING
BETA-MIMETICS (54) Rezeichnung: NEUARTIGE ARZNEIMITTELKO	MPOSI	ON ANTICHOLINERGICALLY EFFECTIVE COMPOUNDS AN IONEN AUF DER BASIS VON ANTICHOLINERGISCH WIRKSAME
VERBINDUNGEN UND β-MIME (57) Abstract	-111	ased on anticholinergic compounds and beta-mimetics which are effect or producing the same and to their use in the treatment of diseases of
(57) Zusammenfassung	eimittelk en Herst	mpositionen auf der Basis von anticholinergisch langwirksamen Verbind lung und deren Verwendung bei der Therapie von Atemwegserkrankung

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
	AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
	AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
	ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
	ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
	BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
	BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
	BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
	BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
	BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
İ	BJ	Benin	ΙE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
	BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
	BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten voi
	CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
	CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
	CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
	CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
	CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
	CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
	CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
	CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
	CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
	DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
	DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
	EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Neuartige Arzn imitt lk mp sitionen auf der Basis von anticholinergisch wirksam n V rbindungen und β-Mimetika

Die vorliegende Erfindung betrifft neurtige Arzneimittelkompositionen auf der Basis von anticholinergisch langwirksamen Verbindungen und langwirksamen β-Mimetika, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung bei der Therapie von Atemwegserkrankungen.

Hintergrund der Erfindung

Aus dem Stand der Technik ist bekannt, daß β-Mimetika sowie Anticholinergika als Bronchospamolytika zur Behandlung obstruktiver Atemwegserkrankungen – wie z.B. des Asthmas – erfolgreich eingesetzt werden können. Stoffe mit β-sympathomimetischer Wirksamkeit – wie z.B. der ebenfalls aus dem Stand der Technik bekannte Wirkstoff Formoterol – können bei der Verabreichung am Menschen jedoch mit unerwünschten Nebenwirkungen verbunden sein.

Als zentrale Wirkungen können allgemeine Unruhe, Erregung, Schlaflosigkeit, Angst, Fingerzittern, Schweißausbrüche und Kopfschmerzen auftreten. Dabei schließt die inhalative Anwendung diese Nebenwirkungen nicht aus, sie sind im allgemeinen jedoch etwas geringer als nach peroraler oder parenteraler Anwendung.

Die Nebenwirkungen der β-Sympathomimetika bei der Anwendung als Asthmamittel beruhen aber vor allem auf dem mehr oder weniger ausgeprägten β1-stimulierden Wirkungen am Herzen. Sie erzeugen Tachycardie, Herzklopfen, Angina-pectorisartige Beschwerden sowie Arrhytmien [P.T. Ammon (Hrsg.), Arzneimittelnebenwirkungen und –wechselwirkungen, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft, Stuttgart 1986,S. 584].

Beschreibung der Erfindung

30 Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß durch die Kombination eines langwirksamen β-Sympathomimetikmus mit einem langwirksamen Anticholinergikum die oben erwähnten Nebenwirkungen deutlich reduziert werden können.

Völlig überraschend konnte dabei ebenfalls gefunden werden, daß sich die bronchospasmolytische Wirkung des langwirksamen Anticholinergikums und des langwirksamen β-Mimetikums in überadditiver Wirkung verstärken.

Mit der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination kann somit eine deutlich verbesserte Wirksamkeit – gegenüber den aus dem Stand der Technik bekannten Einzelsubstanzen und Kombinationen - sowohl bei COPD als auch bei Asthma erwartet werden.

5

Als langwirksame ß-Mimetika können in der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination vorzugsweise folgende Wirkstoffe eingesetzt werden: Bambuterol, Bitolterol, Carbuterol, Clenbuterol, Fenoterol, Formoterol, Hexoprenalin, Ibuterol, Pirbuterol, Procaterol, Reproterol, Salmeterol, Sulfonterol, Terbutalin,

- Tolubuterol, 4-Hydroxy-7-[2-{[2-{[3-(2-phenylethoxy)propyl]sulfonyl}ethyl]-amino}ethyl]-2(3H)-benzothiazolon,
 - 1-(2-Fluoro-4-hydroxyphenyl)-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol, 1-[3-(4-Methoxybenzyl-amino)-4-hydroxyphenyl]-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol,
- 15 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-N,N-dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,
 - 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-methoxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,
- 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-n-butyloxyphenyl)-2-methyl-20 2-propylamino]ethanol,
 - 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1,2,4-triazol-3-yl]-2-methyl-2-butylamino}ethanol,
 - 5-Hydroxy-8-(1-hydroxy-2-isopropylaminobutyl)-2H-1,4-benzoxazin-3-(4H)-on,
 - 1-(4-Amino-3-chloro-5-trifluormethylphenyl)-2-tert.-butylamino)ethanol oder
- 1-(4-Ethoxycarbonylamino-3-cyano-5-fluorophenyl)-2-(*tert.*-butylamino)ethanol, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- 30 Bevorzugt werden als langwirksame ß-Mimetika in der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination eingesetzt Formoterol, Salmeterol, 4-Hydroxy-7-[2-{[2-{[3-(2-phenylethoxy)propyl]sulfonyl}ethyl]-amino}ethyl]-2(3H)-benzothiazolon.
 - 1-(2-Fluoro-4-hydroxyphenyl)-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol,
- 35 1-[3-(4-Methoxybenzyl-amino)-4-hydroxyphenyl]-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol,
 - 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-N,N-dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,

WO 00/69468

10

3

PCT/EP00/03943

1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-methoxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,

- 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-n-butyloxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol oder
- 5 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1,2,4-triazol-3-yl]-2-methyl-2-butylamino}ethanol, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Besonders bevorzugt gelangen in den erfindungsgemäßen Arzneimittelkompositionen als ß-Mimetikum Formoterol oder Salmeterol, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze zur Anwendung.

Wie vorstehend genannt, können die langwirksamen β-Mimetika in Form ihrer physiologisch und pharmakologisch verträglichen Salze überführt und eingesetzt werden. Zur Darstellung der Säureadditionssalze kommen beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Essigsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht. Ferner können Mischungen der vorgenannten Säuren eingesetzt werden.

- Unter dem Blickwinkel der überadditiven bronchospasmolytischen Wirkung wird inbesondere das Fumarat des Formoterols (abgekürzt mit Formoterol FU) als langwirksames β-Mimetikum bevorzugt. Dabei kann der Wirkstoff Formoterol als Enantiomeren- bzw. Diastereomerenmischung oder in Form der einzelnen Enantiomere/Diastereomere eingesetzt werden. Von erfindungsgemäß gleichrangig bevorzugter Bedeutung kann als langwirksames β-Mimetikum Salmeterol zum Einsatz kommen, gegebenenfalls in Form seiner Racemate, Enantiomere, von denen das (R)-Enantiomere höchst bevorzugt ist, sowie gegebenenfalls seiner pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- Als langwirksame Anticholinergika eignen sich grundsätzlich bereits aus dem Stand der Technik bekannte Verbindungen, wie Glycopyrroniumbromid sowie Ester bi- und tricyclischer Aminoalkohole, wie sie aus der Europäischen Offenlegungsschrift 0 418 716 und der internationalen Patentanmeldung WO 92/16528 bekannt sind und auf die hiermit vollinhaltlich Bezug genommen wird.

Bevorzugt kommen im Rahmen der Erfindung als langwirksame Anticholinergika Glycopyrroniumbromid sowie als Ester bi- und tricyclischer Aminoalkohole die Verbindungen der Formel (I) in Betracht,

worin

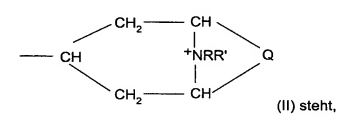
5

15

20

25

A für einen Rest der allgemeinen Formel (II)



10 in dem

Q eine der zweibindigen Gruppen -CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-, -CH=CH-, oder

R ein gegebenenfalls halogen- oder hydroxysustituierter C₁-C₄-Alkylrest,

R' ein C₁–C₄-Alkylrest bedeutet und R und R' gemeinsam auch einen C₄–C₆-Alkylenrest bilden können,

und

der positiven Ladung des N-Atoms ein Äquivalent eines Anions X gegenübersteht,

Z für eine der Gruppen

$$R^{1}$$
 R^{2} oder R_{1} R_{2} R_{3} R_{4} R_{5} R_{1} R_{2} R_{3} R_{4} R_{5} R_{5}

worin

Y eine Einfachbindung, ein O- oder S-Atom oder eine der Gruppen -CH₂-, -CH₂-CH₂-, -CH=CH-, -OCH₂- oder -SCH₂- repräsentiert;

5

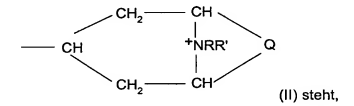
R¹ Wasserstoff, OH, C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Alkyl, welches gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert sein kann;

- R² ein Thienyl-, Phenyl-, Furyl-, Cyclopentyl- oder Cyclohexylrest, wobei diese Reste auch methylsubstituiert, Thienyl und Phenyl auch fluor- oder chlorsubstitueniert sein können,
- R³ Wasserstoff oder ein Thienyl- oder Phenylrest, der gegebenenfalls durch Halogen oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, bedeuten,

10 gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische.

Besonders bevorzugt gelangen im Rahmen der Erfindung als lankgwirksame Anticholinergika Glycopyrroniumbromid sowie als Ester bi- und tricyclischer Aminoalkohole die Verbindungen der Formel (I) in Betracht, worin

A für einen Rest der allgemeinen Formel (II)



20 in dem

30

5

- R eine gegebenenfalls durch Fluor oder Hydroxy substituierte Methyl-, Ethyl, oder Propyl-Gruppe,
- 25 R' Methyl, Ethyl oder Propyl, bevorzugt Methyl, und

der positiven Ladung des N-Atoms ein Äquivalent eines Anions X ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Chlorid, Bromid und Methansulfonat, bevorzugt Bromid gegenübersteht,

Z für eine der Gruppen

$$R^{1}$$
 oder R_{1} (III) R_{2} (IV) R_{1} steht,

worin

10

25

Y eine Einfachbindung, oder ein O-Atom repräsentiert;

- ⁵ R¹ Wasserstoff, OH, Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Methyl, Ethyl, Propyl, Hydroxymethyl, Hydroxyethyl oder Hydroxyypropyl;
 - R² ein Thienyl-, Phenyl-, oder Cyclohexylrest, wobei diese Reste auch methylsubstituiert, Thienyl und Phenyl auch fluor- oder chlorsubstituiert sein können,
 - R³ Wasserstoff, oder ein Thienyl- oder Phenylrest, der gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Methyl substituiert sein kann, bedeuten,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische.

Erfindungsgemäß von besonderer Bedeutung sind Arzneimittelkompositionen, in denen als lankgwirksame Anticholinergika Verbindungen der Formel (I) Verwendung finden, worin

20 A für einen Rest der allgemeinen Formel (II)

in dem

Q eine der zweibindigen Gruppen -CH = CH-, -CH₂-CH₂- oder

R Methyl oder Ethyl;

R' Methyl,

7

und

der positiven Ladung des N-Atoms ein Äquivalent des Anions X = Bromid gegenübersteht,

5 Z für eine der Gruppen

$$R^{1}$$
 oder R_{1} (III) R_{1} steht,

worin

10

Y ein O-Atom;

R¹ Wasserstoff, OH oder Hydroxymethyl;

R² ein Thienyl-, Phenyl-, oder Cyclohexylrest;

R³ Wasserstoff, Thienyl oder Phenylrest, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische.

Von den vorstehend genannten Verbindungen sind im Rahmen der vorliegenden Erfindung die der 3-α–Konfiguration besonders bevorzugt.

Die beschriebenen anticholinergen Wirkstoffe können gegebenenfalls in Form der reinen Enantiomeren, deren Mischung bzw. Racemate eingesetzt werden.

20 Besonders bevorzugt wird Tiotropium-Salz – insbesondere das Tiotropiumbromid [(1α,2β,4β,5α,7β)-7-[(Hydroxy-2-thienylacetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0²-⁴]nonan-bromid Monohydrat - abgekürzt Tiotropium BR] - als Anticholinergikum eingesetzt.

Als Alkylgruppen (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind) werden, soweit nicht anders definiert, verzweigte und unverzweigte Alkylgruppen mit 1bis 4 Kohlenstoffatomen betrachtet. Beispielsweise werden genannt: Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl. Sofern nicht anders genannt, sind von den vorstehend genannten Bezeichnungen Propyl und Butyl sämtliche der möglichen isomeren Formen umfaßt.

30 Beispielsweise umfaßt die Bezeichnung Propyl die beiden isomeren Reste n-Propyl und iso-Propyl, die Bezeichnung Butyl n-Butyl, iso-Butyl, sec. Butyl und tert.-Butyl. Gegebenfalls werden zur Bezeichnung der vorstehend genannten Alkylreste auch gängige Abkürzungen wie Me für Methyl, Et für Ethyl etc. verwendet.

8

Als Alkoxygruppen (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind) werden, soweit nicht anders definiert, verzweigte und unverzweigte, über ein Sauerstoffatom verbrückte Alkylgruppen mit 1bis 4 Kohlenstoffatomen betrachtet. Beispielsweise werden genannt: Methoxy, Ethoxy, Propoxy (=Propyloxy) oder Butoxy (=Butyloxy).

Auch hier sind, sofern nicht anders genannt, von den vorstehend genannten Bezeichnungen Propoxy und Butoxy sämtliche der möglichen isomeren Formen umfaßt.

Als Alkylengruppen werden verzweigte und unverzweigte Alkylenbrücken mit 4 bis 6
Kohlenstoffatomen betrachtet. Beispielsweise werden genannt: Butylen, Pentylen,
Hexylen. Sofern nicht anders genannt, sind von den vorstehend genannten
Bezeichnungen Butylen, Pentylen, Hexylen sämtliche der möglichen isomeren
Formen umfaßt. Beispielsweise umfaßt die Bezeichnung Butylen die Isomeren
n-Butylen, 1-Methylpropylen, 2-Methylpropylen, 1.1-Dimethylethylen, 1.2Dimethylethylen etc.

Als Halogen wird im allgemeinen Fluor, Chlor, Brom oder Jod bezeichnet.

Als Anion X wird, soweit nicht anders genannt im allgemeinen Fluor, Chlor, Brom, Jod, Methansulfonat, Fumarat, Citrat bezeichnet.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkompositionen werden vorzugsweise in Form eines Dosierungsaerosols verabreicht – es ist aber auch jede andere Form der parenteralen oder oralen Applikation möglich. Dabei verkörpert die Anwendung von Dosieraerosolen die bevorzugte Anwendungsform insbesondere bei der Therapie obstruktiver Lungenerkrankungen oder bei der Behandlung des Asthmas.

Neben der Anwendung in Dosieraerosolen, die auf der Basis von Treibgasen arbeiten, können die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen mittels sog.

Verneblern appliziert werden, mit denen Lösungen pharmakologisch aktiver Stoffe unter hohem Druck so versprüht werden, daß Nebel inhalierbarer Teilchen entstehen. Der Vorteil dieser Vernebler ist, daß auf den Einsatz von Treibgasen völlig verzichtet werden kann.

35 Überlicherweise sind die zur Inhalation bestimmten Arzneistoffe in einer wässerigen oder ethanolischen Lösung gelöst, wobei je nach den Lösungseigenschaften der Wirkstoffe auch Lösungsmittelgemische aus Wasser und Ethanol geeignet sind.

9

Derartige Vernebler sind beispielsweise in der PCT-Patentanmeldung WO91/14468 und in der internationalen Patentanmeldung mit dem Aktenzeichen PCT/EP96/04351 beschrieben, auf die hiermit inhaltlich Bezug genommen wird. Bei den dort beschriebenen Verneblern, die auch unter der Bezeichnung Respimat® bekannt sind, werden wirkstoffhaltige Lösungen definierter Volumina unter Anwendung hoher Drucke durch kleine Düsen versprüht, so daß inhalierbare Aerosole mit einer bevorzugten Teilchengröße zwischen 1 und 10, bevorzugt zwischen 2 und 5 Mikrometer entstehen.

10 Als Lösungsmittel für die Arzneimittelzubereitung sind u.a. Gemische geeignet, die beispielsweise Ethanol als Lösungsmittel enthalten.

Weitere Bestandteile des Lösungsmittels sind neben Wasser gegebenenfalls weitere Cosolventien, ebenfalls kann die Arzneimittelzubereitung Geschmackstoffe und weitere pharmakologische Hilfsstoffe enthalten. Beispiele für Cosolventien sind solche, die Hydroxylgruppen oder andere polare Gruppen enthalten, beispielsweise Alkohole - insbesondere Isopropylalkohol, Glykole - insbesondere Propylenglykol, Polyethylenglykol, Polypropylenglykol, Glykolether, Glycerol, Polyoxyethylenalkohole und Polyoxyethylen-Fettsäureester. Cosolventien sind dazu geeignet, die Löslichkeit von Hilfsstoffen und gegebenenfalls der Wirkstoffe zu erhöhen.

Weitere pharmakologische Hilfsstoffe wie beispielsweise Konservierungsmittel insbesondere Benzalkoniumchlorid, können zugesetzt sein. Die bevorzugte Menge an Konservierungsstoff, insbesondere an Benzalkoniumchlorid liegt zwischen 8 und 12 mg/100 ml Lösung.

Zur Vermeidung von Sprühanomalien können der Wirkstoffkombination
 Komplexbildner zugesetzt werden. - Geeignete Komplexbildner sind solche die pharmakologisch verträglich sind, insbesondere solche die bereits
 arzneimittelrechtlich zugelassen sind. Besonders geeignet sind EDTA,
 Nitrilotriessigsäure, Zitronensäure und Ascorbinsäure wie auch deren Salze.
 Besonders bevorzugt ist das Dinatriumsalz der Ethylendiamtetraessigsäure.

Der Anteil der gelösten Wirkstoffkombination an der fertigen Arzneimittelzubereitung beträgt zwischen 0.001 und 5 % - vorzugsweise zwischen 0.005 und 3 %, insbesondere 0.01 bis 2 %. Die maximale Konzentration des Arzneistoffes ist abhängig von der Löslichkeit im Lösungsmittel und von der erforderlichen Dosierung zur Erzielung der gewünschten therapeutischen Wirkung.

10 Folgende Zubereitungsformen seien als Formulierungsbeispiel angeführt:

Bestandt ile	Zusammensetzung in mg/100 ml
Tiotropium bromid	333.3 mg
Formoterol Fumarat	333.3 mg
Benzalkoniumchlorid	10.0 mg
EDTA	50.0 mg
HCl (1n)	ad pH 3.4

Bestandteile	Zusammensetzung in mg/100 ml
Tiotropium bromid	333.3 mg
Salmeterol Xinafoat	666.6 mg
Benzalkoniumchlorid	10.0 mg
EDTA	50.0 mg
HCl (1n)	ad pH 3.4

Daneben können die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen auch in Form eines Pulvers inhaliert werden. Die Herstellung derartiger Darreichungsformen ist aus dem Stand der Technik bekannt. Sie enthalten neben der Wirkstoffkombination entsprechend der vorliegenden Erfindung pharmakologisch unbedenkliche Trägeroder Hilfsstoffe - wie z.B. mikrokristalline Lactose. Die zur Inhalation vorgesehene Dosis kann beispielsweise in Kapseln abgefüllt werden und hat z.B. folgende Zusammensetzung:

Bestandteile	Menge
Tiotropiumbromid Hydrat	6 µg
Formoterolfumarat x 2 H ₂ O	6 µg
Lactose Monohydrat	ad 25 mg

11

Experimentelle Befunde

Bronchospasmolytische und kardiovaskuläre Wirkung von Tiotropiumbromid, Formoterolfumarat sowie deren Kombination nach inhalativer Applikation wäßriger Lösung mittels Respimat[®] an narkotisierten Hunden.

5 Material und Methode

18 mischrassige Hunde mit einem Körpergewicht von 27 bis 32 kg. Haltung in Einzel- bzw. Sammelboxen, pelletiertes Standardfutter, letzte Fütterung ca. 15 Stunden vor Versuchsbeginn, Tränkewasser ad libitum.

Nach Prämedikation mit 2 mg/kg Morphinhydrochlorid i.m. werden 30 mg/kg Pentobarbital-Natrium (Nembutal[®]) langsam intravenös injiziert. Die Tiere sind mit 1,0 mg/kg i.v. Suxamethonium relaxiert.

Die Tiere werden nach den Intubationen mittels eines Servo-Ventilators 900 C (Fa. Siemens) mit Raumluft und Sauerstoff (4:1) beatmet, Frequenz 15/min.,
Atemvolumen 6 – 8 I/min. Für die Registrierung der Atemmechanik wird der Atemfluß mittels Staudruckrohr (Fleisch Nr. 1), das unmittelbar vor dem Orotrachealtubus installiert ist, einem Differentialdruckaufnehmer und -verstärker DCB-4C bestimmt. Ein Katheter wird in der Trachea und ein zweiter (Ballon-)Katheter im

20 Lungenabschnitt des Oesophagus plaziert. Beide werden verbunden mit einem Differenzialdruckaufnehmer und -verstärker zur Bestimmung des transpulmonalen Druckes. Ein Atemmechanik-Rechner (IFD-Mühlheim) ermittelt aus den registrierten Druckwerten den pulmonalen Widerstand (R). Ein Computerprogramm VAS-1 LA (IFD-Mühlheim) bestimmt daraus:

25

Pulmonaler Widerstand = $\frac{\text{max.transpulmonaler Druck}}{\text{Atemfluß}}$

Die Registrierung der Herzfrequenz erfolgt über EKG (Extremitätenableitung II) und Kardiotachometer.

30

Nach einer Aquilibrierungsperiode von 30 min. werden kurzfristige Bronchospasmen durch i.v. Injektion von 10 μg/kg Acetylcholinchlorid erzeugt, die 2 – 3 x innerhalb eines ca. 10 min. Abstands wiederholt werden. Die Testsubstanzen Tiotropiumbromid, Formoterolfumarat sowie die Kombination beider Substanzen werden als wässrige Lösungen mit dem BINEB-Zerstäuber (Respimat[®]) verabreicht. Die Applikation der Kombination erfolgt mit den Einzelkomponenten in Abstand von ca. 1 min. Bei dem BINEB-System erfolgt der Auslösemechanismus am Ende der

12

Exspirationsphase und die zerstäubte Lösung wird in der folgenden Inspirationsphase per Atempumpe in den Tracheobronchialbaum gedrückt.

<u>Dosierungen</u>

5 Tiotropium Bromid: 3 und 10 μg/15 μl

Formoterol Fumarat: 3 und 10 µg/15 µl

Tiotropium Bromid + Formoterol Fumarat: 3 + 3 μg bzw. 10 + 10 μg/15 μl

Die Tabellen 1 – 6 zeigen die Ausgangswerte und die Werte nach

Substanzbehandlung über die Zeit von 180 min. In den Abbildungen 1 – 2 sind die prozentualen Hemmungen der durch ACh-induzierten pulmonalen Widerstandserhöhungen über die Zeit von 180 min. dargestellt.

Ergebnisse

Die Ergebnisse sind in den Tabellen sowie in den Abbildungen dargestellt. 3 und 10 µg Tiotropium Bromid bzw. Formoterolfumarat hemmen den durch intravenöse Injektion von ACh erhöhten Bronchialwiderstand dosisabgestuft und deutlich. Die maximale bronchospasmolytische Wirkung von Formoterol FU tritt mit beiden Dosierungen rasch ein, die von Tiotropium BR verzögert etwa nach 60 min. Die Wirkdauer von Formoterol FU ist vor allem mit den niedrigen Dosierungen verhältnismäßig kurz, die des Tiotropium BR erwartungsgemäß, bis zum Versuchsende (180 min.), anhaltend.

Mit der Kombination von 3 µg Tiotropium Bromid + 3 µg Formoterol FU wird eine ausgeprägte, sehr schnell einsetzende Bronchospasmolyse von 90 % erzielt, die bis zum Versuchsende nahezu unverändert anhält. Die protektive Wirkung der Kombination übertrifft die der Einzelkomponenten überaus deutlich, aber auch die Summe der Einzeleffekte von

30 3 μg Tiotropium Bromid und 3 μg Formoterol FU. Sie übertrifft, die Effekte von 10 μg Tiotropium Bromid bzw. 10 μg Formoterol Fumarat (vgl. Abbildung 2).

Tiotropium Bromid alleine hat sowohl mit 3 µg als auch mit 10 µg keinerlei Einfluß auf die Herzfrequenz. Formoterol FU steigert sie hingegen dosisabgestuft und vor allem mit der hohen Dosierung maximal um über 90 %. Auch am Versuchsende werden noch Werte von über 80 % gemessen. Mit den Kombinationen 3 + 3 µg, aber

13

auch 10 + 10 µg Tiotropium Bromid und Formoterol Fumarat sind die Frequenzeffekte deutlich abgeschwächt und liegen unter 30 %.

Beurteilung

Mit der Kombination des Anticholinergikums mit dem β-Mimetikum werden gegenüber den Einzelstoffen völlig überraschende Befunde erhoben:

- 1. der schnelle Wirkungseintritt
- 2. die lange Wirkungsdauer

10 vor allem aber

- 3. die überadditive bronchospasmolytische Wirkung und
- 4. die deutlich geringeren Frequenzanstiege, vor allem mit der hohen Formoteroldosis.

15

Mit dem Kombinationspräparat kann eine deutlich verbesserte therapeutische Wirksamkeit sowohl bei COPD als auch bei Asthma erwartet werden, verbunden mit dem Vorteil der geringeren kardialen Nebenwirkungen.

14

<u>Tabellen</u>

Tabelle 1:

5

Einfluß von 3 μ g Tiotropium Bromid auf die Herzfrequenz narkotisierter Hunde nach inhalativer Applikation mittels Respimat[®], n = 6.

	Herzfrequenz (Schläge/min.)												
	Kontrolle			Minut	en nacl	n Applik	ation		·				
		1	5	10	20	30	60	120	180				
	66,50	63,00	67,00	64,00	61,00	63,00	67,00	63,00	66,00				
	87,50	87,00	84,00	82,00	87,00	81,00	89,00	87,00	87,00				
	86,50	84,00	84,00	89,00	89,00	89,00	84,00	77,00	86,00				
	109,50	115,00	115,00	116,00	120,00	121,00	104,00	105,00	105,00				
	110,50	119,00	119,00	118,00	110,00	110,00	111,00	110,00	100,00				
	85,50	85,00	87,00	90,00	93,00	97,00	97,00	92,00	96,00				
Mittel-	91,00	92,17	92,67	93,17	93,33	93,50	92,00	89,00	90,00				
wert													
sem	6,80	8,63	8,23	8,45	8,35	8,46	6,40	7,14	5,66				

	3 μg Tiotropium Bromid, % Änderung												
	Kontrolle	Kontrolle Minuten nach Applikation											
		1	5	10	20	30	60	120	180				
	66,50	-5,26	0,75	-3,76	-8,27	-5,26	0,75	-5,26	-0,75				
	87,50	-0,57	-4,00	-6,29	-0,57	-7,43	1,71	-0,57	-0,57				
	86,50	-2,89	-2,89	2,89	2,89	2,89	-2,89	-10,98	-0,58				
	109,50	5,02	5,02	5,94	9,59	10,50	-5,02	-4,11	-4,11				
	110,50	7,69	7,69	6,79	-0,45	-0,45	0,45	-0,45	-9,50				
	85,50	-0,58	1,75	5,26	8,77	13,45	13,45	7,60	12,28				
Mittel-	91,00	0,57	1,39	1,81	1,99	2,28	1,41	-2,30	-0,54				
wert													
sem	6,80	1,99	1,83	2,25	2,72	3,42	2,62	2,53	2,93				

Tabelle 2: Einfluß von 10 μ g Tiotropium Bromid auf die Herzfrequenz narkotisierter Hunde nach inhalativer Applikation mittels Respimat[®], n = 6.

	Herzfrequenz (Schläge/min.)												
	Kontrolle		Minuten nach Applikation										
		1	5	10	20	30	60	120	180				
	66,50	79,00	75,00	75,00	77,00	79,00	74,00	75,00	70,00				
	87,50	96,00	91,00	88,00	89,00	90,00	85,00	83,00	83,00				
	86,50	85,00	80,00	79,00	77,00	76,00	75,00	76,00	87,00				
	109,50	104,00	102,00	101,00	101,00	101,00	103,00	103,00	105,00				
	110,50	102,00	102,00	102,00	101,00	96,00	101,00	102,00	101,00				
	85,50	76,00	75,00	76,00	77,00	74,00	73,00	74,00	74,00				
Mittel-	91,00	90,33	87,50	86,83	87,00	86,00	85,17	85,50	86,67				
wert													
sem	6,80	4,89	5,17	5,00	4,82	4,60	5,61	5,53	5,75				

	10 μg Tiotropium Bromid, % Änderung											
	Kontrolle		Minuten nach Applikation									
		1	5	10	20	30	60	120	180			
	66,50	18,80	12,78	12,78	15,79	18,80	11,28	12,78	5,26			
	87,50	9,71	4,00	0,57	1,71	2,86	-2,86	-5,14	-5,14			
	86,50	-1,73	-7,51	-8,67	-10,98	-12,14	-13,29	-12,14	0,58			
	109,50	-5,02	-6,85	-7,76	-7,76	-7,76	-5,94	-5,94	-4,11			
	110,50	-7,69	-7,69	-7,69	-8,60	-13,12	-8,60	-7,69	-8,60			
	85,50	-11,11	-12,28	-11,11	-9,94	-13,45	-14,62	-13,45	-13,45			
Mittel-	91,00	0,49	-2,93	-3,65	-3,30	-4,14	-5,67	-5,26	-4,24			
wert												
sem	6,80	4,68	3,84	3,66	4,25	5,23	3,84	3,86	2,70			

Tabelle 3: Einfluß von 3 μ g Formoterol Fumarat auf die Herzfrequenz narkotisierter Hunde nach inhalativer Applikation mittels Respimat[®], n = 6.

	Herzfrequenz (Schläge/min.)												
	Kontrolle			Minu	ten naci	h Applik	ation						
		1	5	10	20	30	60	120	180				
	94,50	102,00	105,00	129,00	134,00	138,00	134,00	115,00	108,00				
	133,00	123,00	140,00	162,00	165,00	159,00	153,00	147,00	140,00				
	60,00	67,00	64,00	100,00	95,00	89,00	86,00	88,00	86,00				
	80,50	91,00	95,00	110,00	100,00	95,00	94,00	94,00	96,00				
	106,50	129,00	137,00	138,00	141,00	145,00	140,00	130,00	130,00				
	92,50	107,00	116,00	125,00	126,00	128,00	128,00	120,00	120,00				
Mittel-	94,50	103,17	109,50	127,33	126,83	125,67	122,50	115,67	113,33				
wert	-												
sem	10,03	9,19	11,59	8,89	10,71	11,44	10,87	9,02	8,39				

	3 μg Formoterol Fumarat, % Änderung												
	Kontrolle	Minuten nach Applikation											
		1	5	10	20	30	60	120	180				
	94,50	7,94	11,11	36,51	41,80	46,03	41,80	21,69	14,29				
	133,00	-7,52	5,26	21,80	24,06	19,55	15,04	10,53	5,26				
	60,00	11,67	6,67	66,67	54,33	48,33	43,33	46,67	43,33				
	80,50	13,04	18,01	36,65	24,44	18,01	16,77	16,77	19,25				
	106,50	21,13	28,64	29,58	32,39	36,15	31,46	22,07	22,07				
	92,50	15,68	25,41	35,14	36,22	38,38	38,38	29,73	29,73				
Mittel-	94,50	10,32	15,85	37,72	36,17	34,41	31,13	24,58	22,32				
wert													
sem	10,03	3,99	3,99	6,24	5,25	5,28	5,10	5,12	5,36				

PCT/EP00/03943

5

17

Tabelle 4: Einfluß von 10 µg Formoterol Fumarat auf die Herzfrequenz narkotisierter Hunde nach inhalativer Applikation mittels Respimat[®], n = 6.

	Herzfrequenz (Schläge/min.)												
	Kontrolle		Minuten nach Applikation										
		1	5	10	20	30	60	120	180				
	94,50	116,00	153,00	155,00	157,00	159,00	163,00	176,00	152,00				
	133,00	145,00	136,00	191,00	204,00	207,00	210,00	209,00	205,00				
	60,00	109,00	146,00	152,00	153,00	150,00	149,00	146,00	141,00				
	80,50	96,00	120,00	144,00	156,00	156,00	140,00	140,00	130,00				
	106,50	105,00	120,00	160,00	158,00	150,00	150,00	145,00	145,00				
	92,50	122,00	122,00	130,00	135,00	140,00	140,00	135,00	135,00				
Mittel-	94,50	115,50	132,83	155,33	160,50	160,33	158,67	158,50	151,33				
wert							<u></u> _						
sem	10,03	6,94	5,88	8,32	9,38	9,70	10,83	11,68	11,18				

10 μg Formoterol Fumarat, % Änderung Kontrolle Minuten nach Applikation 180 1 5 10 20 30 60 120 94,50 22,75 61,90 64,02 66,14 68,25 | 72,49 86,24 60,85 57,14 54,14 133,00 9,02 2,26 43,61 | 53,38 55,64 | 57,89 143,33 | 153,33 | 155,00 | 150,00 | 148,33 | 143,33 | 135,00 81,67 60,00 49,07 78,88 93,79 93,79 73,91 73,91 61,49 80,50 19,25 106,50 -1,41 12,68 50,23 48,36 40,85 40,85 36,15 36,15 45,95 92,50 31,89 31,89 40,54 45,95 51,35 51,35 45,95 73,79 65,59 Mittel-94,50 27,20 50,19 71,77 77,10 76,65 74,14 wert 20,70 17,32 17,15 16,44 15,70 15,77 14,42 sem 10,03 11,86

PCT/EP00/03943 WO 00/69468

18

Tabelle 5:

Einfluß der Kombination von 3 μg Tiotropium BR + 3 μg Formoterol FU auf die Herzfrequenz narkotisierter Hunde nach inhalativer Applikation mittels Respimat®, n = 6.

	Herzfrequenz (Schläge/min.)									
	Kontrolle		Minuten nach Applikation							
		1	5	10	20	30	60	120	180	
	107,50	107,00	110,00	112,00	110,00	110,00	110,00	106,00	106,00	
	143,00	153,00	162,00	160,00	158,00	154,00	161,00	146,00	145,00	
	95,00	106,00	109,00	111,00	121,00	119,00	108,00	114,00	107,00	
	95,50	110,00	117,00	129,00	128,00	130,00	129,00	123,00	123,00	
	112,00	127,00	120,00	115,00	115,00	104,00	112,00	107,00	96,00	
	101,50	100,00	110,00	110,00	112,00	114,00	110,00	101,00	95,00	
Mittel-	109,08	117,17	121,33	122,83	124,00	121,83	121,67	116,17	112,00	
wert										
sem	7,31	8,07	8,33	7,69	7,31	7,37	8,47	6,73	7,78	

3	3 µg Tiotropium Bromid + 3 µg Formoterol Fumarat, % Änderung								
	Kontrolle		Minuten nach Applikation						
		1	5	10	20	30	60	120	180
	107,50	-0,47	2,33	4,19	2,33	2,33	2,33	-1,40	-1,40
	143,00	6,99	13,29	11,89	10,49	7,69	12,59	2,10	1,40
	95,00	11,58	14,74	16,84	27,37	25,26	13,68	20,00	12,63
	95,50	15,18	22,51	35,08	34,03	36,13	35,08	28,80	28,80
	112,00	13,39	7,14	2,68	2,68	-7,14	0,00	-4,46	-14,29
	101,50	-1,48	8,37	8,37	10,34	12,32	8,37	-0,49	-6,40
Mittel-	109,08	7,53	11,40	13,17	14,54	12,76	12,01	7,42	3,46
wert			ļ						
sem	7,31	2,91	2,87	4,86	5,38	6,41	5,12	5,55	6,23

5

19

Tabelle 6: Einfluß der Kombination von 10 μg Tiotropium Bromid + 10 μg Formoterol Fumarat auf die Herzfrequenz narkotisierter Hunde nach inhalativer Applikation mittels Respimat®, n = 4.

	Herzfrequenz (Schläge/min.)								
	Kontrolle Minuten nach Applikation								
		1	5	10	20	30	60	120	180
	107,50	107,00	107,00	114,00	117,00	117,00	117,00	116,00	119,00
	143,00	150,00	154,00	171,00	180,00	182,00	181,00	168,00	168,00
-	95,00	107,00	107,00	116,00	124,00	127,00	125,00	122,00	126,00
	95,50	116,00	117,00	120,00	127,00	129,00	130,00	120,00	123,00
Mittel-	110,25	120,00	121,25	130,25	137,00	138,75	138,25	131,50	134,00
wert	·								
sem	11,29	10,22	11,17	13,64	14,49	14,65	14,50	12,23	11,42

10 μg Tiotropium Bomid + 10 μg Formoterol Fumarat, % Änderung Minuten nach Applikation Kontrolle 120 180 5 10 20 30 60 1 10,70 8,84 7,91 6,05 8,84 8,84 107,50 -0,47 -0,47 17,48 4,90 7,69 19,58 25,87 27,27 26,57 17,48 143,00 22,11 31,58 28,42 32,63 12,36 12,36 30,53 33,68 95,00 28,80 25,65 22,51 25,65 32,98 35,08 36,13 95,50 21,47 22,40 25,78 19,87 18,35 24,56 26,22 Mittel-110,25 9,63 10,59 wert 6,04 5,97 4,61 5,06 4,77 4,80 4,29 5,44 11,29 sem

20

<u>Abbildungen</u>

Fig. 1 zeigt den Einfluß von 3 μg Formoterol Fumarat, 3 μg Tiotropium Bromid sowie der Kombination 3 μg Tiotropium Bromid + 3 μg Formoterol Fumarat auf den Bronchialwiderstand narkotisierter Hunde,

5 n = 6.

Fig. 2 zeigt den Einfluß von 10 μ g Formoterol Fumarat, 10 μ g Tiotropium Bromid sowie der Kombination 3 μ g Tiotropium Bromid + 3 μ g Formoterol Fumarat auf den Bronchialwiderstand narkotisierter Hunde, n = 6.

Patentansprüche

1) Pharmazeutische Zusammensetzung, dadurch gekennzeichnet, daß sie ein langwirksames Anticholinergikum und ein langwirksames β-Mimetikum enthält.

 Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame Anticholinergikum ausgewählt ist aus Glycopyrroniumbromid oder den Estern bi- und tricyclischer Aminoalkohole der Formel (I)

10 worin

A für einen Rest der allgemeinen Formel (II)

in dem

25

Q eine der zweibindigen Gruppen -CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-, oder

R ein gegebenenfalls halogen- oder hydroxysubstituierter C₁-C₄-Alkylrest,

20 R' ein C₁–C₄-Alkylrest bedeutet und R und R' gemeinsam auch einen C₄–C₆-Alkylenrest bilden können, und

der positiven Ladung des N-Atoms ein Äquivalent eines Anions X gegenübersteht,

Z für eine der Gruppen

$$R^1$$
 oder R_1 (IV) steht,

worin

5

10

25

- Y eine Einfachbindung, ein O- oder S-Atom oder eine der Gruppen -CH₂-, -CH₂-CH₂-, -CH=CH-, -OCH₂- oder -SCH₂- repräsentiert;
- R¹ Wasserstoff, OH, C₁C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Alkyl, welches gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert sein kann;
- R² ein Thienyl-, Phenyl-, Furyl-, Cyclopentyl- oder Cyclohexylrest, wobei diese Reste auch methylsubstituiert, Thienyl und Phenyl auch fluor- oder chlorsubstitueniert sein können,
- R³ Wasserstoff oder ein Thienyl- oder Phenylrest, der gegebenenfalls durch Halogen oder
- 15 C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, bedeuten, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 oder 2,
 dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame Anticholinergikum ausgewählt ist aus Glycopyrroniumbromid oder den Estern bi- und tricyclischer Aminoalkohole der Formel (I), worin
 - A für einen Rest der allgemeinen Formel (II)

in dem

Q eine der zweibindigen Gruppen -CH = CH-, -CH₂-CH₂- oder

- R eine gegebenenfalls durch Fluor oder Hydroxy sustituierte Methyl-, Ethyl, oder Propyl-Gruppe,
- R' Methyl, Ethyl oder Propyl, bevorzugt Methyl, und

der positiven Ladung des N-Atoms ein Äquivalent eines Anions X ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Chlorid, Bromid und Methansulfonat, bevorzugt Bromid gegenübersteht,

10 Z für eine der Gruppen

5

20

25

$$R^1$$
 oder R_1 (IV) steht,

worin

- Y eine Einfachbindung, oder ein O-Atom repräsentiert;
- 15 R¹ Wasserstoff, OH, Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Methyl, Ethyl, Propyl, Hydroxymethyl, Hydroxyethyl oder Hydroxyypropyl;
 - R² ein Thienyl-, Phenyl-, oder Cyclohexylrest, wobei diese Reste auch methylsubstituiert, Thienyl und Phenyl auch fluor- oder chlorsubstituiert sein können,
 - R³ Wasserstoff, oder ein Thienyl- oder Phenylrest, der gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Methyl substituiert sein kann, bedeuten, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische.

- 4) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1, 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame Anticholinergikum ausgewählt ist aus den Estern bi- und tricyclischer Aminoalkohole der Formel (I), worin
- 5 A für einen Rest der allgemeinen Formel (II)

in dem

Q eine der zweibindigen Gruppen -CH = CH-, -CH₂-CH₂- oder

10

15

- R Methyl oder Ethyl;
- R' Methyl,

und

der positiven Ladung des N-Atoms ein Äquivalent des Anions X = Bromid gegenübersteht,

Z für eine der Gruppen

$$R^1$$
 oder R^3 (III) R^3 (IV) steht,

20 worin

Y ein O-Atom;

R¹ Wasserstoff, OH oder Hydroxymethyl;

R² ein Thienyl-, Phenyl-, oder Cyclohexylrest;

R³ Wasserstoff, Thienyl oder Phenylrest,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische.

- 5) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1, 2, 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame Anticholinergikum ausgewählt ist aus den Salzen des Tiotropiums.
- 5 6) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1, 2, 3 oder 5, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame Anticholinergikum Tiotropiumbromid ist.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 6,
 dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame β-Mimetikum ausgewählt ist
 aus der Gruppe Bambuterol, Bitolterol, Carbuterol, Clenbuterol, Fenoterol,
 Formoterol, Hexoprenalin, Ibuterol, Pirbuterol, Procaterol, Reproterol,
 Salmeterol, Sulfonterol, Terbutalin, Tolubuterol,
 4-Hydroxy-7-[2-{[2-{[3-(2-phenylethoxy)propyl]sulfonyl}ethyl]-amino}ethyl]2(3H)-benzothiazolon,
 1-(2-Fluoro-4-hydroxyphenyl)-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2butylamino]ethanol,
 - 1-[3-(4-Methoxybenzyl-amino)-4-hydroxyphenyl]-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol,
- 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-N,N-dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,
 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-methoxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,

- 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-n-butyloxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,
- 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1,2,4-triazol-3-yl]-2-methyl-2-butylamino}ethanol,
- 5-Hydroxy-8-(1-hydroxy-2-isopropylaminobutyl)-2H-1,4-benzoxazin-3-(4H)-on,
- 1-(4-Amino-3-chloro-5-trifluormethylphenyl)-2-tert.-butylamino)ethanol und
- 1-(4-Ethoxycarbonylamino-3-cyano-5-fluorophenyl)-2-(tert.-butylamino)ethanol, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- 35 8) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame β-Mimetikum ausgewählt ist aus der Gruppe Formoterol, Salmeterol, 4-Hydroxy-7-[2-{[2-{[3-(2-phenylethoxy)propyl]sulfonyl}ethyl]-amino}ethyl]-2(3H)-benzothiazolon,

26

1-(2-Fluoro-4-hydroxyphenyl)-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol,

1-[3-(4-Methoxybenzyl-amino)-4-hydroxyphenyl]-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol,

- 5 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-N,N-dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol, 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-methoxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,
 - 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-n-butyloxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol und
 - 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1,2,4-triazol-3-yl]-2-methyl-2-butylamino}ethanol,
 - gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

10

15

20

- 9) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame β-Mimetikum ausgewählt ist aus Formoterol und Salmeterol, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- 10) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 9,
 dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame Anticholinergikum
 Tiotrobiumbromid und das langwirksame β-Mimetikum Formoterolfumarat ist.
 - 11) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß das langwirksame Anticholinergikum Tiotrobiumbromid und das langwirksame β-Mimetikum Salmeterol ist.
 - 12) Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß es eine inhalativ applizierbare pharmazeutische Zusammensetzung ist.
- 35 13) Verfahren zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß man ein langwirksames Anticholinergikum und ein langwirksames β-Mimetikum und gegebenenfalls weitere Hilfs- und/oder Trägerstoffe nach an sich bekannten Methoden mischt und konfektioniert.

- 14) Verwendung einer Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 13 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von Atemwegserkrankungen.
- 5 15) Verwendung nach Anspruch 14 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von Asthma oder COPD.

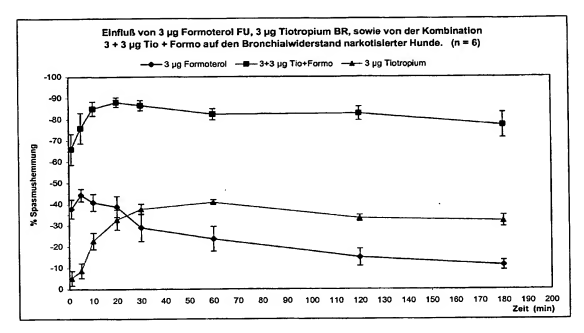


Fig. 1

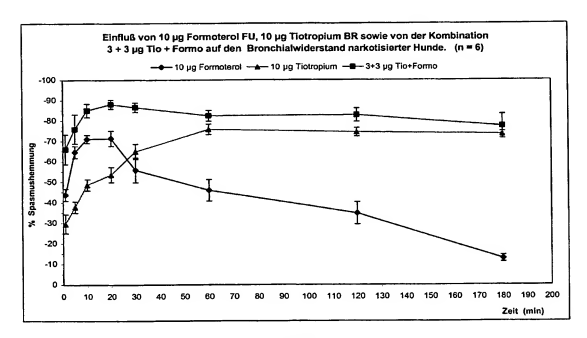


Fig. 2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter neal Application No PCT/EP 00/03943

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K45/06

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{tabular}{ll} \textbf{Minimum documentation searched} & \textbf{(classification system followed by classification symbols)} \\ \textbf{IPC 7} & \textbf{A61K} \\ \end{tabular}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, EMBASE, CHEM ABS Data, CANCERLIT, BIOSIS, PAJ, WPI Data

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 97 34871 A (GARVEY DAVID S ;LETTS L GORDON (US); NITROMED INC (US); RENFROE H) 25 September 1997 (1997-09-25) claim 4	1-9, 11-15
P,X	DE 198 47 970 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA) 20 April 2000 (2000-04-20) claim 11	1–15
X	REES P.J.: "Bronchodilators in the therapy of chronic obstructive pulmonary disease." EUROPEAN RESPIRATORY MONOGRAPH, (1998) 3/7 (135-149)., XP000937584 page 142, paragraph 5 - paragraph 6; figure 8 -/	1-4,7, 12-15

Y Further documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are asked at disease.
Special categories of cited documents:	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	cited to understand the principle or theory underlying the invention
"E" earlier document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	Involve an Inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the
O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	document is combined with one or more other such docu- ments, such combination being obvious to a person skilled in the art.
P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
14 September 2000	21/09/2000
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Leherte, C

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter onel Application No
PCT/EP 00/03943

	ction) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to disim No.
ategory *	Change of accomment, with mineral winds appropriate, or the research passages	
(BARNES P J: "Chronic obstructive pulmonary disease: new opportunities for drug development" TRENDS IN PHARMACOLOGICAL SCIENCES,GB,ELSEVIER TRENDS JOURNAL, CAMBRIDGE, vol. 19, no. 10, October 1998 (1998-10), pages 415-423, XP004156947 ISSN: 0165-6147 page 416, column 2, paragraph 1	1,12-15
		·

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

.formation on patent family members

Inter onal Application No
PCT/EP 00/03943

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9734871	A	25-09-1997	US 5824669 A AU 2533697 A CA 2248800 A EP 0904266 A JP 2000509016 T	20-10-1998 10-10-1997 25-09-1997 31-03-1999 18-07-2000
DE 19847970	A	20-04-2000	AU 6337099 A WO 0023037 A	08-05-2000 27-04-2000

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

onales Aktenzeichen PCT/EP 00/03943

a. Klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 A61K45/06

Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

1PK 7 A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, EMBASE, CHEM ABS Data, CANCERLIT, BIOSIS, PAJ, WPI Data

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 97 34871 A (GARVEY DAVID S ;LETTS L GORDON (US); NITROMED INC (US); RENFROE H) 25. September 1997 (1997-09-25) Anspruch 4	1-9, 11-15
P,X	DE 198 47 970 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA) 20. April 2000 (2000-04-20) Anspruch 11	1-15
X	REES P.J.: "Bronchodilators in the therapy of chronic obstructive pulmonary disease." EUROPEAN RESPIRATORY MONOGRAPH, (1998) 3/7 (135-149)., XP000937584 Seite 142, Absatz 5 - Absatz 6; Abbildung 8	1-4,7, 12-15
	-/	

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeidedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die eich auf eine mündliche Offenbarung, eine Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeidedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungn dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derseiben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
14. September 2000	21/09/2000
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Leherte, C

2

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter onalos Aktenzeichen
PCT/EP 00/03943

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
		·
X	BARNES P J: "Chronic obstructive pulmonary disease: new opportunities for drug development" TRENDS IN PHARMACOLOGICAL SCIENCES,GB,ELSEVIER TRENDS JOURNAL, CAMBRIDGE, Bd. 19, Nr. 10, Oktober 1998 (1998–10), Seiten 415–423, XP004156947 ISSN: 0165–6147 Seite 416, Spalte 2, Absatz 1	1,12-15

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichu. $_$, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter males Aktenzeichen
PCT/EP 00/03943

lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument				Datum der Veröffentlichung	
WO 9734871	A	25-09-1997	US 5824669 A AU 2533697 A CA 2248800 A EP 0904266 A JP 2000509016 T	20-10-1998 10-10-1997 25-09-1997 31-03-1999 18-07-2000	
DE 19847970	A	20-04-2000	AU 6337099 A WO 0023037 A	08-05-2000 27-04-2000	